

METHOD OF EMULSIFIED OIL SUBSTANCES BREAKING IN WATER BY AID OF MULTIVALENT CATIONS' SALTS

Patent number:

CS274812

Publication date:

1991-11-12

Inventor:

SEDIVY JOSEF ING CSC [CS]

Applicant:

VYZK USTAV VODOHOSPODARSKY [CS]

Ciassification:

- international:

C02F1/40

- european:

Application number:

CS19870003964 19870601

Priority number(s):

CS19870003964 19870601

Abstract not available for CS274812

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

1/26/2005

(11) Číslo dokumentu :

ČESKÁ A SLOVENSKÁ FEDERATIVNI

REPUBLIKA (19)



SPIS 274 812

(21) Číslo přihlášky : 3964-87.I

PATENTOV

01 06 87 (22) Přihlášeno:

(30) Prioritní data:

(13) Druh dokumentu : B6

(51) Int. Cl.5:

C 02 F 1/40

FEDERÁLNÍ ÚRAD PRO VYNÁLEZY

(40) Zveřejněno:

11 06 91

(47) Uděleno:

22 07 91

(24) Oznámeno udělení ve Věstníku : 12 11 91

(73) Majitel patentu:

VÝZKUMNÝ ÚSTAV VODOHOSPODÁŘSKÝ TGM, PRAHA

(72) Původce vynálezu:

SEDIVÝ JOSEF ing. CSc., PRAHA

(54) Název vynálezu:

Způsob rozrážení emulgovaných ropných látek ve vodě solemi vícevezných kationtů

(57) Anotace:

57) Anotace:

Způsob rozrážení emulgovaných ropných látek ve vodě solemí vícevazných kationtů. Rozrážení emulgovaných ropných látek ve vodě solemí vícevazných kationtů chemicko-mechanickým způsobem.

Ke slabě kyselé emulzí s výhodou o hodnotě pH nižší než 5, se přidají sole vícevazných kationtů v množství odpovidajícím koaličnímu prahu. Po přídavku solí se emulza mechanicky promichály při rychlostním gradientu 25-300 sl, s výhodou 75-200 sl po dobu 5-90 minut, s výhodou 10-40 minut. Po odloučení oleje většinou gravitačně po dobu 1-24 hodin a jeho stažení, se pH čištěné emulze upraví na neutrální hodnotu. Zbytky emulgovaných ropných látek, případně po přidavku sorpěního činidla, se strhnou do vyloučeného kalu.

BEST AVAILABLE COPY

Vynález se týká rozrážení emulgovaných ropných látek ve vodě solemí vícevazných kationtů chemicko-mechanickým způsobem.

Dosud známé způsoby rozrážení emulzí přidavkem soli spočívají v okyselení na pH 3 až 4 a přídavku rozpustných solí kovů, nejčastěji solí hliníku a železa. Desmulgované ropné látky, jež se gravitačně vyloučí na hladině se stáhnou a vodná fáze se zbytkem neodloučených ropných látek se mírně zalkalizuje. Přitom se vyloučí hydroxidy hlinité nebo železité. Ty do sebe strhnou z vodné fáze další ropné látky a vyloučený kel se pak vhodným způsobem separuje. Nevýhodou je především poměrně dlouhá doba, potřebná k odloučení fází a příliš velké množetví čiřících činidel.

Např. při rozrážení řezných emulzí se přídavky rozpustných soli kovů pohybují v rozmezí 5 sž $10 \, \mathrm{kg.m}^{-3}$.

Postup není dostatečně účinný pro čištění odpedních emulzí stabilizovaných neionogenními emulgátory. Při deemulgaci potom vznikají u hladiny čištěné vody krémy, v nichž se železité nebo hlinité kationty uplatňují spíše jako stabilizátory. Pro rozražení těchto emulzí jo třeba je zahřát na teplotu 60 až 95 °C.

Podstatou rozrážení emulzi chemicko-mechanickým způsobem je přídavek soli vicevazných kationtů do emulze okyselené na pH nižší než 5, a to v takovém množetví, aby se doséhlo koegulačního prahu a promichání při optimálním rychlostním gradientu a čase. Pro
dvouvazné soli kationtů se toto množetví pohybuje v rozmezí l až 4 g·l⁻¹ a pro trojvazné v rozmezí 0,2 až 1,0 g·l⁻¹. Účinnost rozražení roste s valencí kationtů a i s jeho poloměrem. Proto železité sole jsou účinnější než hlinité. Optimální přídavek se stanoví
empiricky, nebo pomocí konduktomatrické titrace emulze příslušnou soli.

K účinnému rozražení emulze dochází při míchání za optimálního rychlostního gradientu a Campova čísla. Příčinou je hlavně dočasné narušení rovnováhy stabilizátoru u povrchu koloidních částic a takto destabilizované částice se mohou k sobě přibližovat na vzdálenost, v níž působí molekulové síly a v důsledku toho se spojovat. Rozrážení je i příznivě ovlivněno skutečností, že při optimálním míchání mají olejové částečky protáhlý tvar a tím se zvětěuje pravděpodobnost srážek mezi nimi. Optimální rychlostní gradient při míchání je v rozmezí 25 až 300 s⁻¹, s výhodou 75 až 200 s⁻¹. Doba míchání, nutná k účinnému rozražení emulze se pohybuje od 5 do 90 minut, s výhodou 10 až 40 minut. Po odloučení oleje a jeho stažení se upraví pH na neutrální hodnotu, případně se přidá sorpční činidlo a vyloučenými vločkami kalu se odstraní zbytky emulgovaných ropných látek.

Výhody chemicko-mechanického rozrážení emulze vícevaznými ienty oproti stávajícím způsobům jsou následující:

- 70 až 95 % emulgovaných ropných látek se odloučí na hladině ve formě volné ropné fáze;
- spotřeba soli vícevazných kationtů je nejméně o polovinu nižší:
- vyčištěná voda vykazuje nižší solnost;
- podatatně nižší produkce kalu, obsahujícího malé množatví emulgovaných Fopných látek.

Způsob rozrážení emulgovaných ropných látek elektrolyty chemicko-mechanickým způsobem je dále popsán na dvou příkladech provedení.

Příklad l

Ke slabě kyselé odpadní vodě, obsahující 19 400 mg.l⁻¹ emulgovaných ropných látek, bylo přidáno 0,4 g.l⁻¹ krystalického síranu hlinitého. Po přidání síranu byla odpadní voda mechanicky promíchávána při rychlostním gradientu 100 s⁻¹ po dobu 30 minut. Po dvouhodinové gravitační sedimentaci se odloučila převážná část emulgovaných ropných látek na hladině ve formě volné ropné fáze. Zbytková koncentrace emulgovaných ropných látek byla 1 150 mg.l⁻¹. Čisticí efekt při rozrážení emulze chemicko-mechanickým způsobem byl 94,1 %.

Příklad 2

Odpadni řezná emulze (Emulzin H) obsahující 15 470 mg.l⁻¹ ropných látek byla okysele-

2

na na pH 3,5. Poté byl přidán FeCl_3 krystalický v množatví 0,4 g.l $^{-1}$. Odpadní voda byla míchána při rychlostním gradientu 150 s $^{-1}$ po dobu 20 minut. Zbytková koncentrace ropných látek po dvouhodinové gravitační sedimentaci činila 780 mg.l $^{-1}$. Čisticí efekt byl 95,0 %.

PATENTOVÉ NÁROKY

Způsob rozrážení emulgovaných ropných látek va vodě solemi vícevezných kationtů v kyselém prostředí, vyznačený tim, že k okyselené emulzi, s výhodou na pH nižší než 5, se přidají sole vícevezných kationtů, např. síren hlinitý, síran železitý, nebo chlorid železitý, v množetví odpovídajícím kosgulačnímu prahu a emulze se promichává při rychlostním gradientu 25 až 300 s⁻¹, s výhodou 75 sž 200 s⁻¹ po dobu 5 až 90 minut, s výhodou 10 až 40 minut.

BEST AVAILABLE COPY